# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

08-184552

(43)Date of publication of application: 16.07.1996

(51)Int.CI.

GO1N 21/27 GB1N 21/21

GO1N 21/64

GO2B 21/00

(21)Application number: 06-329165

(71)Applicant : RES DEV CORP OF JAPAN

IKETAKI YOSHINORI

(22)Date of filing:

28.12.1994

(72)Inventor: IKETAKI YOSHINORI

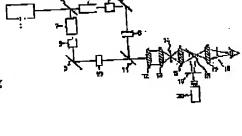
FUJII MASAAKI

## (54) MULTI-WAVELENGTH OPTICAL MICROSCOPE

PURPOSE: To obtain much information accurately with. high contrast by exciting a sample molecule with lights having different wavelength and obtaining an absorption image accompanying transition from the ground state to a high order exciting state or a luminous image produced

upon de-excitation.

CONSTITUTION: Laser light from a pump light source 1 is passed through a spectroscope 2 and dye lasers 3, 7 and conditioned to have a resonance wavelength  $\lambda 1$  for making transition from the ground state to a first exciting state and a resonance wavelength  $\lambda 2$  for making transition from to a second higher order exciting state. The optical paths of the lights having the wavelength  $\lambda 1$ and  $\lambda 2$  are then aligned by means of a half mirror 11 in order to irradiate a sample 14 and an absorption image is obtained from the compositional molecules of the excited sample 14 in the electron absorption process and a luminous image is obtained from the fluorescence at the time of returning from the excited state to the



ground state. Contrast of the transmission image of light having wavelength  $\lambda 2$  is conditioned by controlling the intensity of light having wavelength  $\lambda 1$  with the output from the laser 3. Orientation of molecule can also be observed and identified by turning 6, 10 the plane of polarization of lights having wavelength  $\lambda 1$ ,  $\lambda 2$  at the time of exciting the valence electron.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

01.08.1997

[Date of sending the examiner's decision of

08.02.2000

rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

3164989 [Patent number] 02.03.2001 [Date of registration] 2000-05037

[Number of appeal against examiner's decision

of rejection]

03.03.2000 [Date of requesting appeal against examiner's

decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C): 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁 (JP)

### (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出限公開番号 特開平8-184552

(43)公開日 平成8年(1996)7月16日

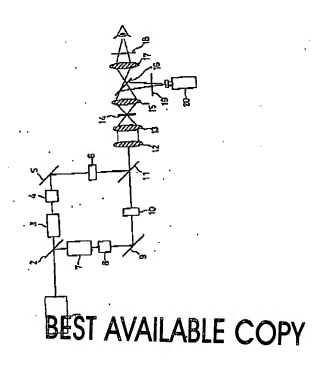
		技術表示協所
(51) Int Cl.*  G 0 1 N 21/27 21/21 21/64	Z E	F 1
G02B 21/0	3	審査請求 未請求 請求項の数2 OL (全 8 頁)
(21) 出顯器号	特图平6-329165	(71)出顧人 390014535 新技術事業団
(22)出顧日	平成6年(1994)12月28日	埼玉県川口市本町4丁目1番8号 (71)出顧人 595001804 池港 慶記 東京都肯梅市河辺町4丁目-21-5-206
		(72)発明者 池梯 隆記 東京都青梅市河辺町 4 丁目 - 21 - 5 - 208
		(72)発明者 藤井 正明 神奈川県横浜市青紫区桜台44-97 パスト ラール桜台106
		(74)代理人 弁理士 西澤 利夫

### (54) 【発明の名称】 多波長光光学顕微鏡

#### (57)【要約】

[目的] 像のコントラストが良く、試料に関する情報 量を多く得ることができる高精度の多波長光光学顕微鏡 を提供する。

【構成】 複数の光源(3)(7)を設置し、各光源の 波長を別々にそれぞれ可変する機能を有する波長可変手 段(4)(8)を具備し、必要に応じて各光源の光路に 偏光面回転子(6)(10)を具備する。



=

(2)

特開平8-184552

#### 【特許請求の顧問】

【請求項1】 複数の光源を設置し、各光源の被長を別 々にそれぞれ可変する機能を有する波長可変手段を備 え、各光源からの照射光の波長を異ったものとして試料 分子の基底状強から励起状態への遷移にともなう吸収 像、もしくは励起状態から基底状態へ戻る際の発光像を 得ることを特徴とする多波長光光学顕微鏡。

1

【請求項2】 各光源の光路に偏光面回転子を具備して なることを特徴とする甜求項1記載の多波長光光学観徴

#### [発明の詳細な説明]

#### [0001]

【産業上の利用分野】この発明は、像のコントラストが 良く、試料に関する情報量を多く得ることができる高精 **度の多波長光光学顕微線に関するものである。さらに詳** しくは、この発明は、試料の拡大像だけではなく、同時 にその化学組成などの情報量を得る際に好適に用いるこ とのできる多液長光光学顕微鏡に関するものである。

#### [0002]

【従来の技術とその課題】従来より、光学顕微鏡は、様 々の構造のものが開発され、利用されている。また、近 年、レーザー技術、電子回像技術などの周辺技術の進歩 により、さらに髙精度の光学顕微鏡システムが開発され ている。たとえば、明視野顕微鏡(透過型顕微鏡)、暗 視野顕微鏡、走査型レーザー顕微鏡などがある。

[0008] このうちの透過型顕微鏡は、光源の白色光 を試料に照射しその透過像を観察するもので、途過型の 生物顕微鏡として利用されている。そして、この透過型 組織鏡を観察試料の形態特徴にあわせて応用した、位相 **差顕微鏡、偏光顕微鏡、微分干渉顕微鏡(ノマルスキー** 型顕微鏡)が知られている。

【0004】位相差顕微鏡は、透明で厚さや屈折率が周 囲(媒質)と異なった物体、つまり位相差情報のみを有 する物体の観察に用いられ、位相差情報を光の干渉を利 用することにより振幅強度に変換することにより観察を 可能としたものである。 偏光斑微鏡は、鉱物、繊維、結 **晶などの観察に利用され、物質の持つ異方性を観察する** ものである。

[0005] 微分子渉顕微鏡は、位相差顕微鏡と同様に 無線色試料の観察に利用され、光波が試料で受ける位相 変化を干渉像に変換することにより観察するものであ る。偏光干渉を利用したノルマルスキー型顕微鏡が有名 である。次に、前記の暗視野顕微鏡は、試料からの散乱 光または回折光により像を得て観察するものである。照 明光の開口数が対物レンズの閉口数より大きい構造とな っていて、直接光は入射せず、真っ暗なパックグラウン ドの中に、散乱、蛍光または回折を引き起こす部分が輝 いて像となって見える。近年では、この暗視野類微鏡の 広用として光激にバルスレーザーを用いたパルスレーザ 一顕微鏡が開発されている。

[0006] また、走査型レーザー顕微鏡はレーザービ 一ムにより試料表面を走査し、透過像や蛍光像を観察す るものである。 このように、従来より様々な方式と構造 の光学頭微鏡が利用されてきた。しかしながら、これら の従来の光学顕微鏡は、試料への照明構造に問題がある ために、像のコントラスト等の函質が不十分であり満足 の行く像を得ることができなかった。 また従来の単一波 長による照明では、ある程度特定の分子の吸収像あるい は蛍光像を観察することが可能ではあったが、一般にい

くつかの分子の吸収符の波長領域は里複するために試料 の化学組成の正確な同定までは不可能であった。よっ て、試料に関する得られる情報量が少なく不十分である といった問題があった。

【0007】國像のコントラストは試料の厚みのみに依 存するため、透過型顕微鏡においては画試料が決ればコ ントラストも一義的に決まってしまう。 従って、コント ラストを閲覧することができない。 特に白色光を光源と して用い、さらに試料が生物試料のような無色透明であ る場合には、光の吸収が少ないためにコントラストの良 い像を得ることができなかった。このため、従来は薬品 により試料を染色することで像のコントラストの調整を 行っていた。しかし、この菜品による染色は試料の組成 変化を引き起こすことがあるため、本来の試料の様子を 観察できていないという可能性があった。 特に生体試料 の場合には終品のためにその生命活動を停止させてしま うという危険性もあった。この薬品による染色は明視野 顕微鏡においてもしばしば利用されているが、光源を分 光し試料の吸収符の被長で照明する場合でも、吸収が強 すぎてしまうと全体が暗い画像となってしまうため、や はり、コントラストの悪い像になってしまうこともあっ た。このように、従来ではコントラストなどの画質や情 報量が不十分なことと、観察の不安定性といった問題が あった。

【0008】この発明は、上記のような従来技術の欠点 を解決するために创案されたものであって、従来の光学 顕微鏡の欠点を解消し、像のコントラストが良く、試料 に関する情報量を多く得ることができる、商精度な多波 長光光学顕微鏡を提供することを目的としている。

#### [0009]

[課題を解決するための手段] 上記課題を解決するもの として、この発明は、複数の光源を設置し、各光証の波 長を別々にそれぞれ可変する機能を有する被長可変手段 を備え、各光源からの照射光の夜長を異ったものとして **試料分子の基底状態から第1励起状態および第1励起状** 態を含む高次の励起状態よりさらに高次の励起状態への 恩移にともなう吸収像、もしくはこれらの励起状態から 脱励起する際の発光像を得ることを特徴とする多波長光 光学顕微鏡を提供する。

【0010】そして、この発明は、各光源の光路に偏光 50 面回転子を具備することをその一つの協様として提供す

BEST AVAILABLE COPY

-422-

(3)

特開平8-184552

3

る。 ・\*\* 0 1 1 1

【作用】上記の通りのこの発明の多夜長光光学顕微鏡では、各照射光の波長を異なったものとすることができるので、試料を構成する分子を基底状態から第1励起状態および第1励起状態を含む高次の励起状態よりさらに高次の励起状態へ遷移させ、その吸収過程により吸収像を得ることができ、また、これらの励起状態から脱励起する際に発光される蛍光または横光により発光像を得ることができる。また、各無射光の波長を別々に調整することができるので、得られる像のコントラストを容易に調整することができる。また、各族長は試料の分子に固有のものとなるので、試料の化学組成の同定もすることが

できる。
[0012]原理的に説明するために、試料を構成する
分子の価電子軌道の電子を飽和軌道から空軌道へ励起さ
分子の価電子軌道の電子を飽和軌道から空軌道へ励起さ
せることにより基底状態から第1励起状態へ遷移させる
光の共鳴波長を入」とし、この共鳴波長入」により生成
された空孔に近接する飽和軌道の電子を励起させること
された空孔に近接する飽和軌道の電子を励起させること
により第1励起状態から第2励起状態へ遷移させる光の
共鳴波長を入」とすると、この共鳴波長入」光と共鳴波
長入、光との関係は、以下の通りとなる。

【0013】図2は、試料としてのベンゼン分子の価電子軌道の電子構造である。この図2に示されるように、一般に、生体試料などの個体試料は最外殻の価電子軌道が飽和している高分子である。図3は、図2の分子の第1励起状態である。共鳴被長入1光により飽和価電子軌道2から空軌道の価電子軌道3へ励起することにより基底状態から第1励起状態へ選移する。図4は、第2励起状態である。共鳴被長入2光により共鳴波長入1により生成された価電子軌道2の空孔に飽和価電子軌道1の電子を励起することにより第1励起状態から第2励起状態へ遷移する。図5は、図4の第2励起状態から基底状態に戻るでは過程である。分子は励起状態から基底状態に戻る際に蛍光または燐光を発光する。ここで、図6に励起過程、例如過程)を示す。図6に示される過程において、\*

$$n(x) = \left[1 - \exp\left\{-\left(I_0 \sigma_1 e^{-I_1 N_0 x} + \frac{1}{\tau}\right) T\right\}\right] \frac{N_0 I_0 \sigma_1 \tau e^{-\sigma_1 N_0 x}}{1 + I_0 \sigma_1 \tau e^{-\sigma_1 N_0 x}}$$

【0021】ここで、波長入、光と波長入、光を同じ光路で試料を照明した場合、波長入、光を照射しないときの波長入、光の吸収はないとすると、波長入、光を照射終了直後の厚み上の試料に対する波長入、光の透過率了

(L) は以下の式で表わされる。

[0022]

(数5]

\*基底状態から第1励起状態に励起する時の吸収断面積を の1、その時の第1励起状態の寿命をて、第1励起状態 から第2励起状態に励起するときの吸収断面積をの、と する。また共鳴波長入1のフォトンフラックスを1。、 照射時間をT、共鳴吸収により観察しようとする分子の 密度をN。とすると、時間もにおける基底状態にある分 子の密度Nは以下の平衡方程式で表わされる。

[0014]

(数1)

$$\frac{dN}{dt} = -I_0 \sigma_1 N + \frac{N_0 - N}{\tau}$$

【0015】また、初期条件t=0:N=N。で、時間 T後における第1励起状態にある分子の密度nは次式で 表わされる。

[0016]

【数2】

$$n = \left[1 - \exp\left\{-\left(I_0\sigma_1 + \frac{1}{\tau}\right)T\right\}\right] \frac{N_0 I_0 \sigma_1 \tau}{1 + I_0 \sigma_1 \tau}$$

【0017】ところで、試料に十分な厚みがある場合、 共鳴波長入1の光は試料内を進行する際にその侵入深さ に応じてそのフォトンフラックス 1。が減衰するので、 nは光の侵入距離xの関数 10 ということになる。 よって、11 (数 12) 11 を 12 exp 13 で置き換えたものになる。ここで、14 は線吸収係数であり、以下の式で表わされる。

[0018]

【数3】

$$\mu = \sigma_1 N_0$$

【0019】従って、これちより(数2)は以下の式に 借きなおされる。

[0020]

【数4】

$$T(L) = \exp\left[-\sigma_2\int_0^L n(x)dx\right]$$

【0023】一般に、τは、1 nsec程度であり、また被 長入1光の照射時間はパルスレーザーを用いる場合10 nsec程度もありT>>τと近似できる。しかも、Lが十 分大きいと仮定すると、数5は以下の式で表わせられ

50 [0024]

(4)

特開平8-184552

【数6】

 $T(L) = (1 + I_0 \sigma_1 \tau)$ 

5

[0025] この式より、T (L) は I 。 の関数であ り、 I 。 が増大するとT(L)は単調に減少するのがわ かる。従って、共鳴波長入、光のフォトンフラックス I 。 の制御により共鳴波長入。光による透過像を完全に制 御することができる。また、フォトンフラックス 10の 制御によりn(x)も制御できるので、励起状態より基 底状態に戻る際に発光される蛍光または燐光の発光強度 も制御できる。従って、共鳴被長入、光により共鳴被長

λ₂ 光の像を腐盛することができるのである。 [0026] このように分光されたレーザー光を別々に それぞれ調整することができる波長可変機能が付与され た構造となっているので、容易に像のコントラストを調 茲でき、良いコントラストを得られる。また、さらに彼 長入1、と波長入1 の2波長の照明により試料の化学分析 も可能である。最外殻価電子軌道は分子に固有なエネル ギー準位を持っているので、波長入』も波長入』も分子 に固有なものとなる。従って、2 波長により吸収あるい は発光する分子を限定するので従来よりも正確な試料の 化学組成の同定ができる。これにより透過像情報以外の 試料に関する情報量を得ることができる。

[0027] また、この発明では光路に偏光面回転子を 設けることにより、各波長の光の偏光面を制御すること ができるので、分子の配向方向を同定することが可能と もなる。

[0028]

【実施例】以下、実施例を示し、さらに詳しくこの発明 について説明する。もちろんこの発明は以下の例によっ て限定されるものではない。 図1は、この発明の一実施 例としての多波長光光学顕微鏡であり、光源として2台 の色素レーザー (3)、(7)を用いた2波長光光学園 微鏡である。

【0 0 2 9】 ポンプ光源(1)にはNd: YAGレーザ ーを用いている。ボンブ光源(1)に隣接して設置され たハーフミラー (2) によりレーザー光が分光され、分 光された2つのレーザー光はそれぞれ色素レーザー (3) と色素レーザー (7) をポンプする。これにより 2つの光源となる。色素レーザー (3) の波县の調整 は、試料を構成する分子の価電子軌道の電子を飽和軌道 から空軌道へ励起させることにより基底状態から第1励 起状態へ憑移させることのできる共鳴波長入: に調整す る。ここで、短波县の光を必要とする場合には、その必 要に応じて、SHG、セカンドハーモニクスオシレータ (4) を色泰レーザー (3) 後側に設置し短波長化す る。一方、色素レーザー(7)の波長は、共鳴波長入1 により生成された空孔にその空孔の軌道に近接する飽和 軌道の電子を励起させることにより第1励起状態から第50

6 2 励起状態へ遷移させることのできる共鳴被長入。 に調 **する。ここで、レーザー光を短波長化する場合には、** 同様にSHG(8)を色器レーザー(7)の後側に設置 し短波長化する。これらにより、光源を共鳴波長入」と 共鳴被長入。 の2 夜長光とすることができる。 次に、 彼 長入1 光と波長入9 光はそれぞれミラー (5) とミラー (9) により方向を変えられ、ハーフミラー(1 1)で それぞれの光路が一致され、同じ光路で進む。各波長光 はテレスコープ (12) により拡大され、コンデンサー レンズ (13) で試料 (14) に照射される。試料を構 成する分子はこの照射されたレーザー光により励起さ れ、そのときの電子の吸収過程により吸収像が得られ る。また、励起状態から基底状態へ戻る際に発光される 強光または燐光により発光像が得られる。 これらの像は 対物レンズ(15)により拡大されハーフミラー(1 6) を介して接跟レンズ(17)により観察者の網膜上 に結像される。 ここで、波長入」の光をカットし、波長 **入。の光による像のみを観察できるようにするために接** 眼レンズ(1 7)の後例にその必要に応じて随時フィル ター (18) が挿入できるようになっている。 また、対 物レンズ(15)と接眼レンズ(17)の間に設置され たハーフミラー(16)で反射された光はその光路が変 更され、その変更された光路上に接眼レンズとは別に設 置されたテレビカメラ(20)により透過像を同時に観 察することができる。この時、同様に波長入1 の光を力 ットし、波長入, の光による像のみを観察できるように するためにハーフミラー(16)とテレビカメラ(2 0) の間にフィルター(19)が髄時挿入可能となって いる。

【0030】この2被長光光学顕微鏡において、共鳴波 長入2 光による透過像のコントラストの調整は、色素レ ーザー (3)の出力を調整することにより共鳴波長入い 光の強度を制御することで行うことができる。また、さ ちにこの2被長光光学顕微鏡には、波長入1 光の光路に 偏光面回転子 (6) がミラー (5) とハーフミラー (1 1) の間に設置され、被長入: 光の光路に偏光面回転子 (10) がミラー (9) とハーフミラー (11) の間に 設置されている。これは、価電子が励起されるときは分 子軸に対して特定の電場ペクトルを持つ光が吸収される ので、波長入、 光の偏光面 (方向) を偏光面回転子 (6) により衝御し、また波長入。光の偏光面(方向) を偏光面回転子(10)により制御することで、分子の 配向方向をも同時に観察し同定することができるもので ある。これにより送過像情報以外の試料に関する情報量 をさらに得ることができる。この偏光面回転子として は、被長板またはプリズムを用いることができる。

【0031】もちろん、この発明の多被長光光学顕微鏡 は、前記のような2波長光を利用したものに限られず、 色素レーザーなどの液長可変レーザーを増設してもよい ことはもちろんのあり、一つ波長以上の光源の光学顕微鏡

(5)

特開平8-184552

7 とすることができる。また、光源としては水銀ランプな どの白色光源を用いてもよく、この場合は、回折格子な どを設置して多波長に分光した後、それぞれの光の光路 を揃えて試料を照明することにより像を得ることができ

[0032] なお、この発明の多波長光光学顕微鏡は、 る. 各種の明視野顕微鏡に適用するだけでなく、蛍光顕微鏡 などの暗視野顕微鏡や走査型レーザー顕微鏡にも適用す ることができることはいうまでもない。

#### [0033]

【発明の効果】この発明は、以上詳しく説明したように 構成されているので、いかに記載されるような効果を奏

(イ) 各照射光の波及を異なったものとすることができ るので、試料を構成する分子を基底状態から第1励起状 態および第1励起状態を含む高次の励起状態よりさらに 高次の励起状態へ遷移させ、その吸収過程により吸収像 を得ることができ、また、励起状態から脱励起する際に **発光される蛍光または燐光により発光像を得ることがで** 

[0034] (ロ) また、各照射光の波長を別々に調整 することができるので、得られる像のコントラストを容 易に調整することができる。

(ハ) また、各波長は試料の分子に固有のものとなるの で、試料の化学組成の同定もすることができる。従っ て、試料の拡大像だけではなく、同時にその化学組成な どの情報量を得ることができる。

【0035】 (二) 各波長の光の偏光面を制御すること ができるので、分子の配向方向を同定することができ る。従って、試料に関する情報量を多く得ることができ 30

[図面の簡単な説明]

【図1】この発明の一実施例としての多波長光光学顕微 鏡の柄成図である。

【図2】 試料(ペンゼン)を構成する分子の価電子軌道 の電子構造の模式図である。

【図3】図2の分子の第1励起状態の模式図である。

【図4】図2の分子の第2励起状態の模式図である。

【図 5】 図 4 の第 2 励起状態から基底状態に戻る状態の 趙式図である。

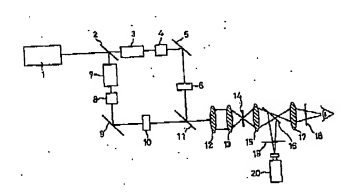
【図6】分子の励起過程(吸収過程)を例示した図であ

10

#### 【符号の説明】

- 1 ポンプ光源
- 2 ハーフミラー
- 3 色素レーザー
- 4 SHG、セカンドハーモニクスオシレータ
- ミラー
- 6 偏光面回転子
- 色素レーザー
- 8 SHG
- ミラー 20 9
  - 信光面回転子 10
  - 11 ハーフミラー
  - 12 テレスコープ
  - コンデンサーレンズ
  - 14
  - 15 対物レンズ
  - 16 ハーフミラー
  - 17 接眼レンズ
  - 18 フィルター
  - 19 フィルター
    - ビデオカメラ

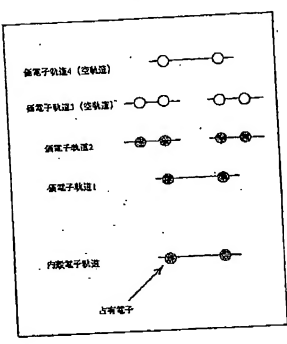
(図1)



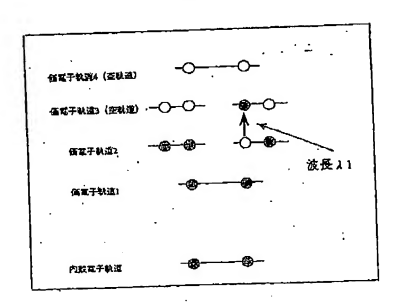
特別平8-184552

(6)

[図2]



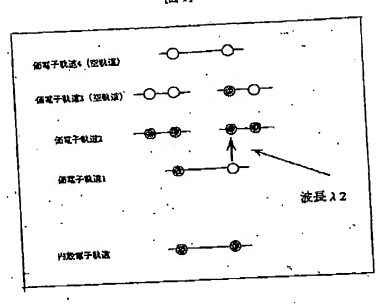
[図3]



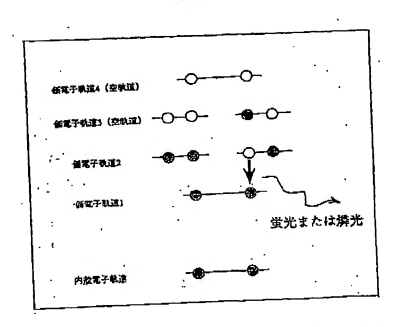
特開平8-184552

. (7)

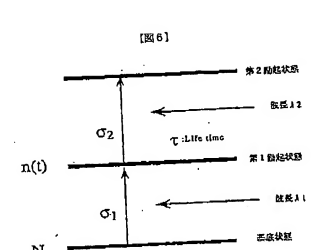
(図4)



[図5]



特限平8-184552



(8)